

Europäisches Patentamt '

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 761 793 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 12.03.1997 Patentblatt 1997/11

(51) Int. Cl.⁶: **C09J 7/02**// A47G29/00

(21) Anmeldenummer: 96112916.0

(22) Anmeldetag: 10.08.1996

(84) Benannte Vertragsstaaten: DE ES FR GB IT

(30) Priorität: 29.08.1995 DE 19531696

(71) Anmelder: Beiersdorf Aktiengesellschaft D-20245 Hamburg (DE) (72) Erfinder:

- Lühmann, Bernd, Dr. 22846 Norderstedt (DE)
- Zöllner, Stephan, Dr. 22083 Hamburg (DE)
- Storbeck, Reinhard, Dr. 22459 Hamburg (DE)
- Harder, Christian, Dr. 22589 Hamburg (DE)

(54) Mehrfache Verwendung eines Klebfolien-Laminats

- (57) Mehrfache Verwendung eines Klebfolien-Laminats für Verklebungen, die durch Ziehen an dem Laminat in Richtung der Verklebungsebene rückstandsfrei wieder lösbar sind, wobei als Laminat ein solches aus
 - a) einem elastischen Träger mit einem Rückstellungsvermögen von mindestens 50%
 - b) mindestens einseitig beschichtet mit einem Lösungsmittel- oder Hotmeltacrylat-Haftkleber oder Dispersionsacrylat-Haftkleber.

eingesetzt wird.

Beschreibung

5

15

Die Erfindung betrifft die mehrfache Verwendung eines Klebfolien-Laminats für wiederlösbare Verklebungen, wobei dieses Wiederlösen durch Ziehen an dem Laminat in Richtung der Verklebungsebene erfolgt, sowie dafür geeignete Klebfolien-Laminate.

Klebefolien für wiederlösbare Verklebungen, die durch Ziehen in Richtung der Verklebungsebene wieder lösbar sind, sind bekannt und im Handel unter der Bezeichnung "tesa Power-Strips" erhältlich. Damit hergestellte Verklebungen bieten kraftvollen Halt und lassen sich dennoch spurlos wieder lösen ohne Beschädigung des Untergrundes oder Fügeteile, wie dies in **DE 33 31 016 C2** beschrieben ist. Auch in **DE 42 33 872 C2** werden derartige Klebfolien zusammen mit einem Haken beschrieben, wobei der Haken selbst durchaus wiederverwendbar ist. Bei allen unbestrittenen Vorteilen dieser Produkte haben diese jedoch den Nachteil, daß die Klebfolien nicht erneut und damit mehrfach verwendet werden können. Bei einem doch recht beachtlichen Preis dieser Klebfolien ist dies ein für den Verbraucher beachtlicher Nachteil.

Auch aus dem sonstigen Stand der Technik lassen sich erneut und damit mehrfach verwendbare derartige Produkte nicht herleiten.

WO 92/11333 und WO 93/01979 beschreiben wiederlösbare Klebebänder mit einem Zwischenträger aus einer dehnbaren, aber nicht rückstellenden Folie. Derartige Folien lassen sich zwar durch Zug in Richtung der Verklebungsebene wieder entfernen, doch eine Wiederverwendbarkeit ist in keinem Fall gegeben, da diese Produkte nach dem 'strippen' nicht wieder in ihren ursprünglichen Zustand zurückrelaxieren können. WO 92/11332 beschreibt zwar wiederlösbare Klebebänder, die auch dehnbare, rückstellende Folien als Zwischenträger nutzen, jedoch werden ausschließlich photopolymerisierte Acrylathaftkleber verwendet, die derartigen Produkten Nachteile verleihen, die sich in der Praxis recht störend auswirken. Eine reproduzierbare Vernetzung der Haftklebemasse ist schwierig zu erreichen, was entsprechende Schwankungen der Produkteigenschaften zur Folge hat. Zudem verbleibt ein unvermeidlicher Restgehalt an Photoinitiator, der insbesondere bei späterer Verklebung unter Sonnenlichteinwirkung, etwa an Fensterscheiben, zu deutlichen Veränderungen der Kleberschicht führt, zu Nachvernetzung, Vergilbung und Verlackung, so daß ein rückstandsfreies Abstrippen nicht mehr erreicht wird. Auch ein unvermeidbarer Restmonomergehalt (mindestens 1%) ist gesundheitsbedenklich, insbesondere bei Innenanwendungen. Ebenso können Folgeprodukte des Photoinitiators, insbesondere Benzoesäuremethylester, zu Migration und Veränderung der Produkteigenschaften führen. Die Reaktionswärme, die während einer flächigen UV-Polymerisation von Acrylaten frei wird, kann den Träger schädigen oder verwellen. Ein Compoundieren mit z.B. Harzen ist nur sehr eingeschränkt möglich, da diese die UV-Polymerisation stören. Und nachteilig ist auch das zwangsläufig erhaltene Vernetzungsprofil der Klebemasse: Üblicherweise wird die UV-Polymerisation durch masseseitige UV-Bestrahlung durchgeführt. Dadurch erhält man Kleberschichten mit einer höheren Vernetzung an der Kleberoberfläche als zum Träger hin. Folge ist ein verringerter Tack und eine schlechte Masseverankerung. Wenn durch den Träger UV-bestrahlt wird, was sowohl einen besseren Tack, bessere Adhäsion und Masseverankerung bewirkt, muß der Träger UV-durchlässig sein. Viele Träger und viele SBS/SIS Block Copolymere sind aber nicht besonders gut UV-durchlässig oder werden durch UV-Licht geschädigt.

Insgesamt sind die Produkteigenschaften damit so, daß ein längeres Verkleben in gleichbleibender Qualität nicht gewährleistet ist, und insbesondere kein rückstandsfreies Abstrippen, wie dies in WO 92/11332 auf S. 19, Tabelle 2, Spalte 6 auch belegt wird, indem dort Masserückstände an den Verklebungsrändern verbleiben (Fußnote a), wenn die Produkte nicht ohnehin reißen (Fußnote b). Mehrfach verwendbare Produkte werden damit weder beschrieben noch nahegelegt.

Weiterhin beschreibt US 4.024.312 hochverstreckbare Klebfolien, welche einen Träger aus hochelastischen, thermoplastisch verarbeitbaren Styrolblockcopolymeren vom Typ A-B-A (mit A - Poly(styrol), B = Poly(isopren), Poly(butadien) oder deren Hydrierungsprodukte) besitzen. Dem Träger können optional mit den Blockpolystyroldomänen mischbare Harze, vorzugsweise in einer Menge von 85 bis 200 Tln pro 100 Tle Elastomer, zugegeben sein. Der Träger ist wenigstens einseitig mit einer Haftklebemasse beschichtet. Die elastische Verformung der Klebebänder beträgt mindestens 200%, der Modul bei 50% Dehnung ist < 13,8 MPa (2000 lbs/inch2). Die elastische Rückverformung nach Verstreckung um 50% beträgt wenigstens 75%. Die Haftklebemassen nutzen entweder Polyisopren (z.B. Naturkautschuk) oder die auch für das Trägermaterial eingesetzten Synthesekautschuke auf Styrolblockpolymerbasis in Abmischung mit Klebharzen und ggf. weiteren Abmischkomponenten. Klebebänder können leicht durch Verstreckung parallel zur Verklebungsfläche vom Haftgrund entfernt werden. Solche Selbstklebebänder haben infolge der Migrierfähigkeit der niedermolekularen Bestanteile (Harze, Weichmacher) zwischen Haftklebemasse und Träger keine konstanten Produkteigenschaften: Mechanischen Festigkeiten des Trägers und Eigenschaften der verwendeten Haftklebemassen werden durch die Diffusion der Harze irreversibel verändert. Eine gezielte Einstellung und Steuerung der Produkteigenschaften, wie für technische Verklebungen essentiell, ist damit nicht möglich. Eine mehrfache Verwendung ist nicht möglich, da die mit Kautschukkleber beschichteten Trägermaterialien beim Verstrecken parallel zur Verklebungsfläche und sofort nach dem Ablösen vom Haftgrund zurück schnellen und derartig stark kleberseitig verbacken, sodaß diese Kautschukbeschichtungen nicht voneinander lösbar sind. Mehrfach verwendbare Produkte werden daher weder beschrieben noch nahegelegt.

Aufgabe der Erfindung war es, hier Abhilfe zu schaffen, insbesondere die mehrfache Verwendung eines Klebfolien-Laminats zu ermöglichen.

Demgemäß betrifft die Erfindung die mehrfache Verwendung eines Klebfolien-Laminats wie dies in den Ansprüchen näher gekennzeichnet ist.

Elastische Träger sind insbesondere Elastomere mit einem Rückstellvermögen von > 50%, bevorzugt mit einem Rückstellvermögen > 80%: Während des Ablösevorgangs der verklebten Produkte treten durchschnittlich Dehnungen von 100 bis 400% auf. Es können aber auch Werte von bis zu 1500% auftreten. Die auftretende Dehnung ist dabei im wesentlichen vom Zug-Dehnungsverhalten des eingesetzten Elastomertyps, der Dicke des Trägers und von der erreichten Verklebungsfestigkeit der Klebfolien abhängig.

In jedem Fall muß für ein rückstandsfreies Wiederablösen vom Untergrund bzw. aus der Klebfuge gelten, daß die Reißfestigkeit der Klebfolie höher als deren Ablösekraft (Stripkraft) ist. Bevorzugt liegt das Verhältnis Reißkraft zu Stripkraft bei > 1,5, besonders bevorzugt bei > 2,5.

Die Reißfestigkeit der hier beschriebenen Klebfolien wird insbesondere von Art und Dicke der verwendeten Trägerfolien bestimmt. Für Träger auf Basis von Styrolblockcopolymeren mit linearer Dreiblockstruktur und Blockpolystyrolgehalten von ca 15 bis 40 Gew.% beträgt die minimale Trägerdicke für doppelseitig haftklebrige Klebfolien bei Klebkräften von > ca 5 N/cm etwa 50 μm (siehe Beispiele). Unterhalb dieser Grenze ist die Reißfestigkeit üblicherweise zu gering für ein rückstandsfreies Wiederablösen. Für Haftgründe mit hoher Adhäsion gegenüber den eingesetzten Klebestoff-Folien (hohe Klebkräfte) erhöht sich die minimal nötige Trägerdicke entsprechend.

20 Bevorzugte Elastomere sind:

5

10

25

30

1. Styrolblockcopolymere

Geeignet sind Styrol-Isopren- und Styrol-Butadien-Blockcopolymere sowie deren Hydrierungsprodukte Styrol-Ethylen/Butylen- und Styrol-Ethylen/Propyten-Block copolymere. Erfindungsgemäße Blockcopolymere können lineare SES (S bezeichnet den Polystyrolblock, E den Elastomerblock) Dreiblockpolymere aber auch radiale und sternförmige (1...). (SE)_x Blockcopolymere (x bezeichnet die n-funktionelle Kopplungskomponente) mit n ≥ 3 und lineare (SE)_n-Blockpoly-_(2,3) mere sein.

Typische Blockpolystyrolgehalte liegen im Bereich von ca. 8 bis 50 Gew.%, bevorzugt zwischen ca. 15 und 45 Europe Gew.%. Der SE-Zweiblockgehalt ist bevorzugt zu < 50% zu wählen.

2. Naturkautschuk 1. West 3. Polyisopren 5 . A 35 4. Polybutadien 3;" 5. Polychloropren-Kautschuk 40 6. Butylkautschuk 7. Silikonkautschuk EPDM-Kautschuk oder Ethylen-Propylen-Copolymere 8. 45 9. Polyurethane (z.B. Walopur 2201/Wolff Walsrode, Platilon UO 1/Atochem, Desmopan/Bayer, Elastollan/Elastogran) 10. Vinyl-Copolymere 50 10 a. Ethylen-Vinylacetat-Copolymere (z.B. Fa. M & W: 524.060, Fa. Exxon, Exxtraflex Film) 10 b. Vinylchlorid-Acrylat-Copolymere 11. Polyetherester (z.B. Arnitel/Akzo, Hytrel/Du Pont) 55 12. Polyether- und esteramide (z. B. Pebax/Atochem, Grilon/Ems-Chemie) 13. Polycarbonat-Polyester-Copolymere

- 14. Ethylen-Acrylat-Copolymere
- 15. **ABS-Copolymere**
- 5 Weiterhin können die vorgenannten Elastomere auch als Bestandteil in Polymerblends eingesetzt werden. Zur Einstellung der mechanischen Eigenschaften kann eine Vernetzung vorgenannter Materialien vorteilhaft sein.

Geeignete Acrylat-Haftkleber incl. Abmischkomponenten (Klebharze, Füllstoffe, Pigmente) sind:

- lösungsmittelhaltige und -freie Acrylatklebemassen: Copolymerisate auf Basis Acrylsäure / Methacrylsäure und 10 deren Ester mit C1 bis C25-Atomen, Malein-, Fumar-, Itaconsäure und deren Ester, substituierte (Meth)acrylamide; weitere Vinylverbindungen, wie z.B. Vinylester, Vinylacetat, Vinylalkohol und/oder deren Ester
 - Compounds aus Acrylatcopolymerisaten und Harzen, wie z.B. Foral 85 E

15

45

50

- Compounds aus verschiedenen Acrylatcopolymerisaten
- Compounds aus Acrylatcopolymerisaten und weiteren polymeren Abmischkomponenten
- Optional sind Additive in Form von anorganischen und organischen Materialien, wie z.B. Glaskugeln, -fasern, Pig-20 menten, Alterungsschutzmittel, Ruß, Titandioxyd erfindungsgemäß zu verwenden.

Die verwendeten Acrylatcopolymere werden zur Erzeugung einer ausreichenden Kohäsion üblicherweise vernetzt. Für die Erreichung einer über die Schichtstärke gleichmäßigen Vernetzungsdichte sind thermisch initiierte Vernetzungsverfahren, z. B. die Vernetzung über Metallchelate geeignet. Ein sehr homogenes Vernetzungsprofil läßt sich auch mittels ES-Bestrahlung erreichen. Steuergröße für das Vernetzungsdichteprofil ist die Beschleunigerspannung der Elektronenstrahlquelle. In Abhängigkeit vom Flächengewicht der zu durchstrahlenden Klebefolie kann dabei eine einseitige Bestrahlung (vorzugsweise bei niedrigen Flächengewichten, aber auch bei hohen Flächengewichten, wenn eine ausreichend hohe Beschleunigerspannung zur Verfügung steht) oder eine beidseitige ES-Bestrahlung (vorzugsweise bei hohen Flächengewichten und niedrigen Beschleunigerspannungen) zur Einstellung einer homogenen Ver-

Dispersionsacrylate verfügen infolge ihrer hohen Molmasse üblicherweise über eine für die hier beschriebenen Anwendungen ausreichende Kohäsion, so daß im Allgemeinen keine zusätzliche Vernetzung mehr nötig ist.

Zur Verbesserung der Verankerung der Haftklebemassen auf dem Zwischenträger kann letzterer einer physikalischen und/oder chemischen Vorbehandlung (Primerung) unterzogen werden. Geeignete Vorbehandlungsmethoden sind z.B. die Corona-, die Flamm-, die Plasmavorbehandlung sowie die Fluorvorbehandlung.

Die erfindungsgemäß verwendeten Produkte zeigen eine Reihe von Vorteilen gegenüber dem Stand der Technik.

Gegenüber Naturkautschuk- und synthesekautschukbasierenden Haftklebern mit olefinischen Doppelbindungen (DE 3.331.016, US 4.024.312 u.a.): 40

- die hohe Alterungsbeständigkeit, d.h. insbesondere kein Verlust oder Anstieg der Parameter Anfaßklebrigkeit, Klebkraft und Scherfestigkeit nach Alterung, auch nach starker Sonnenlicht- oder Ozonexposition.
- höchste Transparenz bei geringster Eigenfarbe: Es lassen sich wasserklar transparente Systeme realisieren.

Gegenüber Dreischichtlaminaten mit Synthesekautschukhaftkleber auf Basis von Styrolblockpolymeren (US 4.024.312 u.a.):

bei Abwesenheit von niedermolekularen Klebmassebestandteilen besteht nicht die Gefahr der Migration selbiger zwischen den Laminatschichten der Klebefolien und in die Oberfläche der Verklebungspartner.

Gegenüber Einschichtlaminaten und gegenüber Systemen mit nicht elastischen Zwischenträgern (DE 3.331.016, WO

- getrennte Steuerung von Adhäsion und Reißfestigkeit, da die Adhäsion primär über die äußeren Klebebandschich-55 ten, die Reißfestigkeit über die innenliegende Mittelschicht gesteuert werden kann.
 - Breite Einstellbarkeit der Lösekräfte (Stripkräfte) beim rückstandsfreien Ablösen infolge der hohen Variabilität der Elastizitätsmoduln der zur Verfügung stehenden elastischen Mittelschichten (Trägerfolien).

Gegenüber UV-Polymerisaten / UV-vernetzten Haftklebemassen (WO 92/11332):

- Keine Gefahr der Nachvernetzung, insbesondere nach Sonnenlichtbestrahlung durch Restgehalte an UV-Initiatoren. Keine Restgehalte an toxikologisch bedenklichen Bestandteilen, wie sie in UV-polymerisierten resp. vernetzten Systemen üblicherweise eingesetzt werden.
- Leichte Realisierbarkeit von spezifisch eingefärbten Haftklebemassen.
- Möglichkeit der Einarbeitung von Füllstoffen in die Haftklebemassen.
- Möglichkeit der Verwendung von Gemischen bereits polymerisierter Copolymere.

o Allgemein:

5

15

20

25

- Leichte Herstellbarkeit im Produktionsprozeß, da mit den üblichen Beschichtungsverfahren realisierbar.
- Elastische Zwischenträger mit einer elastischen Rückverformung von vorzugsweise > ca. 90% können bei Verwendung von ausreichend alterungsbeständigen Haftklebemassen mehrfach verwendet werden, da die Schichtdicke, welche wesentlich die Produktqualität (Anfaßklebrigkeit, Klebkraft, Scherfestigkeit) bestimmt, bei einer weitgehenden Rückverformung wieder auf ihre ursprüngliche Größe zurückgeht. Im Gegensatz zu kautschukbasierenden Haftklebemassen sind die autoadhäsiven Eigenschaften von Acrylatcopolymeren leicht derart einzustellen, daß die Kleber auch nach Kontakt leicht voneinander zu entfernen sind.
- Zudem lassen sich die erfindungsgemäß eingesetzten Acrylatmassen, da sie aus der Lösung, Schmelze oder Dispersion aufgetragen werden, hervorragend auf visco-elastischen Trägern verankern. Daneben haben die Massen kein UV-Massen typisches Vernetzungsprofil. Die Vernetzungsdichte ist gleichmäßig in der gesamten Klebeschicht. Diese besonders gute Verankerung der Produkte wird durch Verklebungstests auf Stahl sowie durch vergebliche Delaminierungsversuche nachgewiesen werden. Die Produkte hinterlassen im Gegensatz zu UV-polymerisierten Produkten keine Klebemasserückstände auf Substraten wie Stahl und die Verankerung kann durch Vorbehandlung des Trägers (Corona, Flammvorbehandlung, Plasma, Primer) noch weiter verbessert werden.

Im folgenden soll die Erfindung anhand von Ausführungzbeispielen erläutert werden, ohne diese aber damit unnötig einschränken zu wollen.

30 Ausführungsbeispiele

Herstellung der Haftklebemassen

Beispiele 1 u. 2:

35

Die folgenden Monomergemische (Mengenangaben in Gew.%) wurden in Lösung copolymerisiert. Die Polymeransätze bestanden aus 60 Gew.% der Monomerengemische sowie 40 Gew.% Lösungsmittel.

Die Lösungen wurden in üblichen Reaktionsgefäßen aus Glas oder Stahl (mit Rückflußkühler, Rührer, Temperatursteuermeßeinheit und Gaseinleitungsrohr) zunächst durch Spülen mit Stickstoff von Sauerstoff befreit und dann zum Sieden erwärmt. Durch Zusatz eines für die radikalische Polymerisation handelsüblichen Initiators (Vazo 67 (Akzo)) wurde die Polymerisation ausgelöst. Während der Polymerisationszeit von etwa 20 Stunden wurde je nach Viskosität ggf. mehrmals mit weiterem Lösungsmittel verdünnt, so daß die fertigen Polymerlösungen Feststoffgehalte von 35 bis 55 Gew.% aufwiesen.

45 Beispiel 1: Monomermischung (Gew.%):

2-Ethylhexylacrylat/Butylacrylat/ N-tert. Butylacrylamid/ Acrylsäure/ Maleinsäureanhydrid = 39,25/ 39,25/ 20/ 0,5/ 1

Beispiel 2: Monomermischung (Gew.%):

50

55

Butylacrylal/ Isooctylacrylal/ Glycidylmethacrylat/ Acrylsäure = 49/ 49/ 1/ 1

Die so hergestellten Polymerisate können bei Bedarf gemäß der aufgeführten Compoundierungsmöglichkeiten entsprechend weiter abgemischt werden. Dieser Compoundierungsschritt kann wie auch der Verarbeitungs-/Beschichtungsschritt ggf. aus Lösung oder im aufkonzentrierten Zustand erfolgen.

Die Haftklebeeigenschaften der auf diese Weise hergestellten Massen lassen sich über eine Vernetzung (z.B. chemische bzw. Bestrahlung mit schnellen Elektronen) gezielt auf die Anforderungen des Endproduktes hin einstellen.

Ausführungsbeispiele II:

Testmethoden, Musterherstellung, Anwendungsbeispiele

Testmethoden:

Höchstzugkraft, Reißdehnung

Die Messungen erfolgen in Anlehnung an die DIN 53455 und DIN 53815. Die Zuggeschwindigkeit beträgt 200 10 mm/min.

Prüfung auf Stripfähigkeit (Praxisverklebung)

Getestet werden Klebfolienstreifen der Abmessung 50 mm * 20 mm (Länge * Breite), welche an einem Ende beidseitig einen nicht haftklebrigen Anfasserbereich der Abmessung 9 mm * 20 mm tragen. Der Anfasserbereich wird durch beidseitiges Aufkaschieren von 12 μm starker PETP-Folie auf den Klebfolienstreifen erhalten. Die haftklebrigen Bereiche der Klebfolienstreifen sind beidseitig mit silikonisiertem Trennpapier abgedeckt. Von den 24 h unter Normalklima (T = + 23° C, 50% rel. Feuchte) gelagerten Klebfolienstreifen wird ein Trennpapier entfernt und der Klebfolienstreifen derart auf eine rechteckige Resopalplatte der Abmessungen 100 x 100 mm verklebt (durch zweifaches Überrollen mit einer 2 kg Stahlrolle), daß der Anfasser ca 7 mm über eine Seite der Resopalplatte herausragt. Hiernach wird nach Entfernen des 2. Trennpapieres eine Platte aus Hartpappe identischen Abmaßes deckungsgleich zur Resopalplatte auf die Rückseite des Klebfolienstreifens verklebt (5 sec Andruck mit 100 N). Die Anfasserfolie ragt jetzt ca. 2 mm in die Klebefuge hinein. Entsprechende Probekörper werden 48 h bei Normalklima gelagert. Beurteilt wird die Anzahl der Klebfolienstücke, welche beim Lösen der Verklebung reißen. Zum Lösen der Verklebung werden die Klebestreifen von Hand, ausgehend vom Anfasser, parallel zur Verklebungsebene aus der Klebefuge herausgelöst (gestrippt). Die Löse-

Stripkraft

30

45

55

Getestet werden Klebfolienstreifen der Abmessung 40 mm * 20 mm (Länge * Breite), welche an einem Ende einen nicht haftklebrigen Anfasser der Abmessung 9 mm * 20 mm tragen. Der Anfasserbereich wird durch beidseitiges Aufkaschieren von 12 μ m starker PETP-Folie auf die Klebfolienstreifen erhalten. Die 24 h unter Normalklima (T = \pm 23° C, 50% rel. Feuchte) gelagerten Klebfolienstreifen werden derart auf eine rechteckige Polymethylmethacrylat-Platte der Abmessung 5 cm * 10 cm * 0,3 cm (Breite * Länge * Dicke) durch zweifaches Überrollen (Überrollgeschwindigkeit 10m/min) mit einer 2 kg Stahlrolle verklebt, daß der Anfasser 7 mm über die kurze Seite der PMMA-Platte hinausragt. Die PMMA-Platte wird in die untere Klemmbacke eines Dynamometers eingespannt, der Klebfolienanfasser in dessen oberer Klemmbacke befestigt. Mit einer konstanten Separationsgeschwindigkeit von 150 mm/min wird das Klebfolienstück, nahezu parallel zur Verklebungsebene der PMMA-Platte, in einem Abzugswinkel von 2° bis 3°, abgelöst (gestrippt). Dabei wird die erforderliche Abzugskraft (Stripkraft) [N/cm] gemessen. Zur Beurteilung der Wiederverwendbarkeit der Klebfolienstreifen wird nach dem 1. Separationsvorgang der beschriebene Ablösevorgang nach Rückstellung des Klebfolienstreifens und erneuter Verklebung desselben wiederholt.

UV-Beständigkeit

Klebfolienstreifen der Abmessung 40 mm * 20 mm (Länge * Breite) werden einseitig derart auf rechteckige Polyethylen (PE)-Platten der Abmessungen 100 mm x 150 mm verklebt, daß ein Anfasser mit den Abmessungen 10 mm * 20 mm über eine Kante der PE-Platte übersteht. Der Anfasserbereich wird durch beidseitiges Aufkaschieren von 12 mm starker PETP-Folie auf den Klebfolienstreifen erhalten. Es erfolgt eine mindestens dreiminütige Bestrahlung der Proben mit UV-Licht (Leistung ca. 120 Watt/cm, Lampentyp: UV-H; Fa. Eltosch; Probenabstand = 10 cm). Danach wird manuell geprüft, ob sich die Klebfolienstreifen vom PE-Haftgrund durch Ziehen nahezu parallel zur Verklebungsfläche rückstands- und reißerfrei ablösen lassen. Zusätzlich erfolgt eine vergleichende qualitative Beurteilung der Anfaßklebrigkeit (Fingertack) vor und nach UV-Exposition.

Ozon-Beständigkeit / Scherfestigkeit

Getestet werden Klebfolienstreifen der Abmessung 40 mm * 20 mm (Länge * Breite). Ein derartiges Klebfolienstück wird zwischen 2 sich überlappende Stahlplatten der Abmessungen 50 mm x 30 mm verklebt (Überlappungsfläche = beidseitige Verklebungsfläche: 20 mm * 20 mm). Die so verklebten Stahlplatten werden einer Scherbelastung von 5 N ausgesetzt. Es erfolgt eine sechstägige Lagerung der verklebten Musterstreifen unter mit Ozon angereicherter Luft

(Ozongehalt = 250 ppb, Temperatur = 40° C). Soweit die Probe nicht vorher abgeschert ist, wird der Test nach 6 Tagen abgebrochen und die Probekörper beurteilt. Dabei wird manuell geprüft, ob sich die Klebfolienstreifen von den Stahlplatten, parallel zur Verklebungsfläche, in Längsrichtung der Klebestreifen ablösen lassen. Die Lösegeschwindigkeit beträgt ca. 25 - 100 mm/sec. Beurteilt wird, ob sich die Klebfolienstreifen rückstands- und reißerfrei vom Stahlhaftgrund lösen. Zusätzlich erfolgt eine qualitative Beurteilung der Oberfläche sowie der Anfaßklebrigkeit (Fingertack) vor und nach Ozonexposition. Weiterhin erfolgt ein Vergleich der Ozon-Beständigkeit zwischen den Musterstreifen (Beispiel 1 - 6) und Mustern wie sie in DE 33 31 016 C 2 beschrieben werden.

Restmonomergehalt

10

Die analytische Bestimmung des Restmonomergehaltes erfolgt durch Flüssigextraktion der verwendeten Haftklebemassen und anschließender Kapillargaschromatographie. Im Vordergrund der analytischen Untersuchungen stehen insbesondere dickere Klebmasseschichten, wie sie vorzugsweise durch Schmelzhaftkleberbeschichtungen zu erhalten sind.

15

20

40

Lichtdurchlässigkeit

Alle eingesetzten Trägermaterialien wurden auf spezifische Absorptionsbanden im Bereich des sichtbaren Lichtes untersucht. Hierzu wurde neben einem visuellen Vergleich die Transmission mit einem Photometer (Typ: Dr. Lange, Lico 200) im Wellenlängenbereich von 400 bis 800 nm quantitativ erfaßt.

Herstellung der Proben (Musterbeispiele 1-6)

Die Zwischenträger der Beispiele 1a - 1c und 2a wurden als Gießfolien aus Toluol erhalten. Der Zwischenträger aus Beispiel 5 wurde von der Fa. Wolff Walsrode bezogen. Die übrigen Folien sind durch Schmelzpressung von Granulat im Temperaturbereich von T = 140-180° C hergestellt. Vor Beschichtung mit Haftklebemassen wurden alle Folien einer beidseitigen Coronabehandlung unterzogen.

Die Beschichtung der Zwischenträger mit Haftkleber erfolgte beidseitig mit jeweils identischem Klebmasseauftrag. Die Beschichtung erfolgte in den aufgeführten Beispielen indirekt im Transferverfahren, sie kann jedoch auch direkt erfolgen. Die hergestellten Klebfolienlaminate wurden mit einem Druck von 6 bis 7 bar zusammenkaschiert. Abschließend wurden die Haftklebemassen durch eine beidseitige Bestrahlung mit schnellen Elektronen (ES-Bestrahlung) oder chemisch (Tempern) vernetzt.

Die mechanischen Daten der einzelnen Muster sind der Tabelle 1 zu entnehmen. Sämtliche Muster lassen sich ohne zu zerreißen rückstandsfrei aus Resopal- /Hartpappe-Fugen durch strippen herauslösen (siehe Testmethode: "Prüfung auf Stripfähigkeit").

Typische Anwendungsbereiche für die hier vorgestellten Klebfolienlaminate sind:

- 1. Befestigung und Aufhängen von Wandhaken, Bildern, Postern, Schildern.
- 2. Zusammenfügen von Gegenständen, die zu einem späteren Zeitpunkt getrennt werden sollen (z.B. Behälter für einen Transport fixieren).
- 3. Verschließen von Öffnungen (aufziehbare Öffnungslaschen, Getränkeverschlüsse).
- 4. Wiederverwendbare, entfernbare Beschriftungsetiketten.

45 Beispiel 1a - 1c

Als Material für den Zwischenträger wird Vector 4461 D (Fa. Exxon) eingesetzt.

Als Haftklebeschicht findet einmal ein Acrylatcopolymerisat (so. Herstellung der Haftklebemasse, Bsp. 1) in einer Schichtdicke von ca. 600 mm Verwendung (Beispiel 1a). Weiterhin wurde eine Acrylathaftklebemasse (s.o. Herstellung der Haftklebemasse, Bsp. 2) mit einer Schichtdicke von ca. 50 mm eingesetzt. Diese wird in Beispiel 1b durch ES-Bestrahlung, in Beispiel 1c durch Zugabe einen Vernetzungsmittels, vernetzt.

Klebfolienstreifen 1a und 1b/1c zeichnen sich durch ihr unterschiedliches spezifisches Aufziehverhalten (Klebkraftanstieg nach Verklebung) gegenüber rauhen oder glatten Untergründen aus. Der Klebfolienstreifen 1a ist dabei aufgrund seines hohen Masseauftrags dabei insbesondere für die Verklebung auf rauhen Untergründe geeignet, 1b/1c sind dagegen bevorzugt auf glatten Untergründen einsetzbar. Die beschriebenen Muster lassen sich sehr gut durch Strippen aus einer Resopal-Hartpappe-Klebfuge herauslösen. Reißer beim Lösen der verklebten Folienstreifen oder verbleibende Rückstände auf den beiden Untergründen traten bei langsamem Herauslösen aus Resopal- Hartpappe-Klebfugen nicht auf.

Bei sehr hohen Ablösegeschwindigkeiten kann infolge der im Vergleich zur Stripkraft niedrigen Reißfestigkeit ein Rei-

Ben der Klebstoff-Folien auftreten.

Beispiel 2a/2b

Als Material für den Zwischenträger wurde Cariflex TR 1101 (Fa. Shell) eingesetzt. Als Haftklebemasse wurde ein 5 Acrylatcopolymerisat (s.o. Herstellung der Haftklebemasse, Bsp. 1) verwendet. Die eingesetzten Schichtdicken der Haftklebemassen lagen bei 630 μm (Beispiel 2a) und bei 60 μm (Beispiel 2b). Muster der Beispiele 2a/2b zeichnen sich durch eine besonders gute Wiederverwendbarkeit aus. Abbildung 1 stellt diesen Zusammenhang graphisch dar: Aufgetragen ist die zum Lösen der Verklebung erforderlich Stripkraft [N/cm], die zum Ablösen von Muster 2b nötig ist, als Funktion der Anzahl der mit selbigem Muster vorgenommenen Verklebungen aufgetragen. Nach dem ersten Löseprozeß ist nur ein sehr geringer Abfall der erforderlichen Stripkraft bei weiterer Verwendung zu beobachten.

Beispiel 3a/3b

15

Als Material für den Zwischenträger wurde Stereon 841 A (Fa. Firestone) eingesetzt. Als Hattklebemasse wurde für Beispiel 3a ein Acrylatcopolymerisat (s.o. Herstellung der Haftklebemasse, Bsp. 1) verwendet. Für Beispiel 3b wurde diese Masse mit einem Kolophioniumharz abgemischt (20% Foral 85 E/Hercules GmbH). Im Gegensatz zu UV-Polymerisaten ist eine Compoundierung mit Harzen bei diesen Massesystemen problemlos

durchzuführen. Damit hat man eine einfache Möglichkeit zur Anpassung der Haftklebeeigenschaften für ausgewählte

Beispiel 4

Als Material für den Zwischenträger wurde Kraton G 1657 X (Fa. Shell) eingesetzt. Als Haftklebemasse wurde ein Acrylatcopolymerisat (s.o. Herstellung der Haftklebemasse, Bsp. 1) verwendet. Diese Klebemasse wurde ebenfalls mit einem Harz abgemischt (Foral 85 E/ Hercules GmbH). Die Compoundierung mit Harz erlaubt auch hier eine sehr spezifische Einstellung von Klebkraft und Scherfestigkeit.

30 Beispiel 5

Als Material für den Zwischenträger wurde Walopur 2201 (Fa. Wolff Walsrode) eingesetzt. Als Haftklebemasse wurde ein Acrylatcopolymerisat (so. Herstellung der Haftklebemasse, Bsp. 1) verwendet. Die Masse wurde durch Zusatz von 0,5 Gew.% PV-Gelb GR 03 (Fa. Hoechst AG) eingefärbt.

Mit geringen Pigment- oder Farbstoffzusätzen können farbige Klebfolienstreifen in vielfältigen Farbvariationen realisiert

Beispiel 6

Als Material für den Zwischenträger wurde Vector 4111 D (Fa. Exxon) eingesetzt.

Als Haftklebemasse wurde ein Acrylatcopolymerisat (s.o. Herstellung der Haftklebemasse, Bsp. 1) verwendet. Muster aus Beispiel 6 sind durch besonders niedrige Stripkräfte und damit durch eine angenehme Handhabung gekennzeich-

Allgemeine Eigenschaften der Beispiele 1-6

UV-Beständigkeit

Alle verklebten Musterproben ließen sich nach UV-Bestrahlung problemlos von PE-Platten durch Abstrippen entfernen. Es traten keine Masserückstände auf. Im Gegensatz zu Systemen auf Basis von Synthesekautschuk/Harz, wie sie z. B. in DE 33 31 016 C 2 beschrieben werden, ist nach vergleichbarer UV-Exposition eine deutlich stärkere Restanfaßklebrigkeit vorhanden. Die Muster sind dadurch besonders für Verklebungen auf Glas und anderen transparenten UV-durchlässigen Substraten geeignet.

Ozon-Beständigkeit

Alle verklebten Musterproben ließen sich nach Exposition unter Ozonatmosphäre nach 6 Tagen problemlos von 55 Stahlplatten durch Abstrippen entfernen. Die Musterproben zeigten eine ausgezeichnete Beständigkeit gegenüber Ozon. Im Gegensatz zu reinen Systemen auf Basis von Synthesekautschuk/Harz, wie sie z. B. in DE 33 31 016 C 2 beschrieben werden, zeigten die mit Acrylatcopolymerisaten umhüllten Trägermaterialien aus Synthesekautschuk keine Schädigung der Oberfläche durch Ozonrißbildung und wiesen vergleichbare mechanische Eigenschaften (Reiß-

festigkeit, Höchstzugkraft) wie vor der Ozonlagerung auf. Im Vergleich zu Systemen auf Basis von Synthesekautschuk/Harz, ist nach vergleichbarer Ozon-Exposition eine deutlich stärkere Restanfaßklebrigkeit vorhanden.

Restmonomergehalt

Der nachgewiesene Restmonomergehalt liegt für Masse 1 bei < 0,25 Gew.%. Untersucht wurden vorzugsweise dicke Massenschichten > 500 μ m, wie sie beispielsweise durch Hotmelt-Prozesse zu erhalten sind. Damit liegt der Gehalt an gesundheitsschädlichen Restmonomeren weit unter dem Gehalt, den UV-Acrylatpolymerisate typischerweise besitzen.

Erforderliche Stripkraft als Funktion der Wiederverwendbarkeit

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

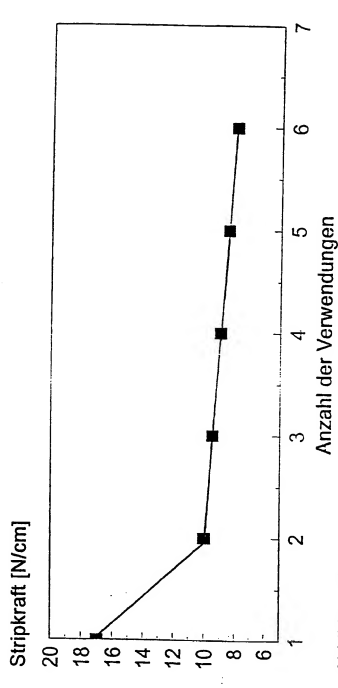


Abbildung 1:

Stripkraft als Funktion der Anzahl der Verwendungen (Musterbeispiel 2b, Verklebungfläche: 2 cm * 4 cm)

Lichtdurchlässigkeit

Produkte, die sich aus den beschriebenen Trägermaterialien und Acrylatcopolymerisaten als Haftklebeschicht

zusammensetzen, lassen sich als wasserklare, transparente Systeme realisieren. In harzfreien Systemen konnten keine spezifischen Absorptionsbereiche nachgewiesen werden. Systeme mit ungesättigten Harzen, wie z. B. in DE 33 31 016 C 2 beschrieben, weisen üblicherweise deutlich sichtbare Verfärbungen auf.

ιi
e 1-6.
sbeis
dung
Anwen
der /
Charakterisierung der Anwendungsbeispie
terisi
harak
elle 1:
<i>م</i> ر

Annen denge beistzele	Tragérjovývmer	follen. dicke	Masse	Klebermassen- schichtdicke (je Seite) [b]	dicke dicke (gesamt) [ii]	Scher-		Hochsis Relig Striper trugkraf, dete. kraft [Nicm.] nung [Nicm.] ['%]		Ruck- stellver- mögen [%]	Wmm]	Income model
E -	Vector 4461	92	Beispiel 1 ¹⁾	630	1352	nach 6 d noch	36,5	763	18	> 95%	9'0	0,1
19	Vector 4461	92	Beispiel 2 ⁷⁷	20	192	gehalten "	24,6	732	18	> 95%	3,9	26'0
10	Vector 4461	35	Beispiel 2 ²⁷	20	192	=	24,2	728	16	> 95%	3,9	0,95
28	Cariflex TR 1101	8	Beispiel 1 ¹⁾	630	1350	=	27,3	1129	16	%66 <		•
26	Cariflex TR 1101	722	Belspiel 117	09	842	•	155,1	1000	17	%66 <	3,7	8,0
38	Stereon 841 A	429	Beispiel 117	09	549	=	49	1346	24	%06 <	3,5	2'0
36	Stereon 841 A	429	Beispiel 1+ 20% Foral 85 E ¹⁾	95	619	=	49	1346	21	%06 ^	3,1	9'0
*	Kraton G 1657 X	574	Beispiel 1+ 20% Foral 85 E ¹⁾	95	764		95,4	823	18	% 26 <	1,3	0,4
£î	Walopur 2201 AU	150	Beispiel 1+ 0,5 % Pv-Gelb GR 03 (Hoechst AG)"	09	270		8,06	800	16	%06 <	ري 9	2,2
8	Vector 4111 D	543	Beispiel 11	09	663		112	1473	9	> 94%	1,4	0,5
÷ 8	Vernetzung der Haftklebemasse durch ES-Bestrahlung (70 kGy). Chemische Vernetzung der Haftklebemasse. Dazu werden 0,001	emasse di der Haftke	semasse durch ES-Bestrahlung (70 kGy). der Halt/debemasse. Dazu werden 0,0015 kg Desmodur L. 75 (Bayer AG) (gelöst in Ethylacetat) und 0,003 kg Zinkchlorid (gelöst in Isopropanol) mit	(70 kGy). en 0,0015 kg Desm	odur L. 75 (Ba	yer AG) (gelős	t in Ethylace	tat) und 0	003 kg Zii	nkchlorid (ge	lőst in Isopropan	ol) mit

Chemische Vernetzung der Haft/debemasse. Dazu werden 0,0015 kg Desmodur L. 75 (Bayer AG) (gelöst in Eithylacetat) und 0,003 kg Zinkchlorid (gelöst in Isopropanol) mit polymerisiertem Acrylatcopolymerisat (nach Beispiel 2) zusammengemischt und bei einer Temperatur T > 80° C vernetzt. Die Gewichtsangaben beziehen sich auf 1 kg

Basispolymer (fest)

Patentansprüche

- Mehrfache Verwendung eines Klebfolien-Laminats f
 ür Verklebungen, die durch Ziehen an dem Laminat in Richtung der Verklebungsebene r
 ückstandsfrei wieder l
 ösbar sind, wobei als Laminat ein solches aus
 - a) einem elastischen Träger mit einem Rückstellungsvermögen von mindestens 50%
 - b) mindestens einseitig beschichtet mit einem Lösungsmittel- oder Hofmeltacrylat-Haftkleber oder Dispersionsacrylat-Haftkleber.
- 10 eingesetzt wird.

5

20

30

- 2. Verwendung eines Laminats nach Anspruch 1, worin der Acrylat-Haftkleber ein gleichmäßiges Vernetzungsprofil hat.
- Verwendung eines Laminats nach Anspruch 1, worin der Träger beiderseits mit dem Acrylat-Haftkleber beschichtet ist.
 - 4. Verwendung eines Laminats nach Anspruch 1, worin der Träger mittels physikalischer und/oder chemischer Vorbehandlung haftverbessernd ausgerüstet ist.
 - Verwendung eines Laminats nach Anspruch 1, worin der Träger ein Rückstellungsvermögen von mindestens 80% hat.
- Verwendung eines Laminats nach Anspruch 1, worin der Träger als Elastomer, ggf. in Form eines Polymerblends und ggf. in vernetzter Form vorliegt.
 - 7. Verwendung eines Laminats nach Anspruch 1, worin der Acrylat-Haftkleber ein solcher auf Basis eines Acrylat-Copolymerisats ist, der ggf. in Form eines Compounds mit Harzen, verschiedenen Acrylat-Copolymerisaten, weiteren polymeren Abmischkomponenten und/oder Additive vorliegt.
 - 8. Verwendung eines Laminats nach Anspruch 7, worin das Acrylat-Copolymerisat ein solches aus Acrylsäureestern und Acrylsäure ist, insbesondere aus 2-Ethylhexylacrylat, Butylacrylat, N-terz.-Butylacrylamid, Isooctylacrylat, Glycidylmethacrylat und Acrylsäure.
- Verwendung eines Laminats nach Anspruch 1, worin der Träger eine Dicke von 50-1000 μm und der Haftkleber auf einer oder beiden Seiten je eine Dicke von 25-800 μm hat, wobei das Klebfolien-Laminat insgesamt eine Dicke von 75-2600 mm hat.
- Verwendung eines Laminats nach Anspruch 1, worin das Klebfolien-Lamiat eingefärbt, pigmentiert, gefüllt oder insbesondere wasserklar/transparent ist.
 - 11. Klebfolien-Laminat nach einem der Ansprüche 1-10.

50

45

55

Europäisches Patentamt 🗸 💩 .

European Patent Office

Office européen des brevets



EP 0 761 793 A3 (11)

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3: 08.07.1998 Patentblatt 1998/28

(51) Int. Cl.6: C09J 7/02 // A47G29/00

(43) Veröffentlichungstag A2: 12.03.1997 Patentblatt 1997/11

(21) Anmeldenummer: 96112916.0

(22) Anmeldetag: 10.08.1996

(84) Benannte Vertragsstaaten: **DE ES FR GB IT**

(30) Priorität: 29.08.1995 DE 19531696

(71) Anmelder: **Beiersdorf Aktiengesellschaft** 20245 Hamburg (DE)

(72) Erfinder:

- · Lühmann, Bernd, Dr. 22846 Norderstedt (DE)
- · Zöllner, Stephan, Dr. 22083 Hamburg (DE)
- · Storbeck, Reinhard, Dr. 22459 Hamburg (DE)
- · Harder, Christian, Dr. 22589 Hamburg (DE)

(54)Mehrfache Verwendung eines Klebfolien-Laminats

- Mehrfache Verwendung eines Klebfolien-Laminats für Verklebungen, die durch Ziehen an dem Laminat in Richtung der Verklebungsebene rückstandsfrei wieder lösbar sind, wobei als Laminat ein solches aus
 - a) einem elastischen Träger mit einem Rückstellungsvermögen von mindestens 50%
 - b) mindestens einseitig beschichtet mit einem Lösungsmittel- oder Hotmeltacrylat-Haftkleber oder Dispersionsacrylat-Haftkleber.

eingesetzt wird.

4:-

1

FE -



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 96 11 2916

Kategorie	EINSCHLÄGIGE Kennzeichnung des Dokume	CHOMENIE	<u> </u>		
	der maßgeblichen			Betrifft Ansprud	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.6)
A	WO 92 11333 A (MINNE: 9.Juli 1992 * Ansprüche 1-6 * * Seite 7, Zeile 19 - WO 90 06976 A (AVERY 28.Juni 1990 * Ansprüche 1-8 * * Seite 14, Zeile 4 -	- Seite 8, Z INTERNATION	Zeile 32 *	1	C09J7/02 //A47G29/00
					RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CL6)
r vorliege	ende Recherchenbericht wurde für a	ille Patentansprüci	he erstellt		
rtecn	HAAG	Abschlußdatum der	Recherche		Prûter
		15.Mai 19	98	Van P	uymbroeck, M
von besond von besond anderen Ve lechnologie	ORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE derer Bedeutung allein betrachtet derer Bedeutung in Verbindung mit einer röffentlichung derseiben Kategorie scher Hintergrund liche Offenbarung	E: An na D: In L: au	er Erfindung zugrund teres Patentdokumer ch dem Anmeldedatt der Anmeldung ange s anderen Gründen a tglied der gleichen Po kument	e liegende The it, das jedoch e um veröffentlici eführtes Dokum angeführtes Do	orien oder Grundsätze erst am oder nt worden ist eent kument

EPO FORM 1503 03.82 (PO4C03)